(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro





(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 4. Januar 2001 (04.01.2001)

PCT

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 01/00802 A3

(51) Internationale Patentklassifikation⁷: C12N 15/63, 5/10, C12P 21/02

C07K 14/34,

PCT/EP00/05853

(21) Internationales Aktenzeichen:
(22) Internationales Anmeldedatum:

23. Juni 2000 (23.06.2000)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

(30) Angaben zur Priorität:

199 29 365.1

25. Juni 1999 (25.06.1999) DE

- (71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): BASF-LYNX BIOSCIENCE AG [DE/DE]; D-69120 Heidelberg (DE).
- (72) Erfinder; und
- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): MACK, Matthias [DE/DE]; Mönchhofstrasse 3 C, D-69120 Heidelberg (DE). HERBSTER, Karin [DE/DE]; Kolpingstrasse 23a, D-76694 Forst (DE).
- (74) Anwalt: GOLDSCHEID, Bettina; BASF Aktiengesellschaft, D-67056 Ludwigshafen (DE).

- (81) Bestimmungsstaaten (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW.
- (84) Bestimmungsstaaten (regional): ARIPO-Patent (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI-Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Veröffentlicht:

mit internationalem Recherchenbericht

(88) Veröffentlichungsdatum des internationalen Recherchenberichts: 18. Oktober 2001

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes, und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

 \mathbf{A}

(54) Title: PARTIAL SEQUENCES OF THE GENES OF THE PRIMARY AND SECONDARY METABOLISM FROM CORYNEBACTERIUM GLUTAMICUM

- (54) Bezeichnung: TEILSEQUENZEN DER GENE DES PRIMÄR- UND SEKUNDÄRMETABOLISMUS AUS CORYNEBAC-TERIUM GLUTAMICUM
- (57) Abstract: The invention relates to methods of producing primary and secondary metabolites using genetically engineered organisms.
- (57) Zusammenfassung: Die vorliegende Erfindung befaßt sich mit Herstellungsverfahren für Primär- und Sekundärmetabolite mit Hilfe gentechnisch veränderter Organismen.

Interna al Application No PCT/EP 00/05853

A CLASS	SIFICATION OF SUBJECT MATTER		C1/EP 00/05853
IPC 7	C07K14/34 C12N15/63 C12N5	/10 C12P21/02	2
		•	
According	to International Patent Classification (IPC) or to both national class	sification and IBC	
	SEARCHED	SHOOLING IT O	
Minimum d	ocumentation searched (classification system followed by classifi C12N C07K C12P	cation symbols)	
1	CIZN CO/K CIZP		
Dogument	tion possibled although a significant		
Documenta	ation searched other than minimum documentation to the extent th	at such documents are included	in the fields searched
Electronic	foto hope populated during the control of the contr		
LIBOROTAC	data base consulted during the international search (name of data	base and, where practical, sear	ch terms used)
		•	
C BOOLIN	FATTO CONSIDERATE TO A THE TAX		
Category °	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Citation of document, with indication, where appropriate, of the		
Guicgory	orallon or occurrent, with mulcaron, where appropriate, of the	relevant passages	Relevant to claim No.
Υ	LEE J -K ET AL: "NUCLEOTIDE SE	OUENCE OF	1-4
	THE GENE ENCODING THE CORYNEBAC	TERIUM	1-4
	GLUTAMICUM MANNOSE ENZYME II AN OF THE DEDUCED PROTEIN SEQUENCE	D ANALYSES	
	FEMS MICROBIOLOGY LETTERS, AMSTE	RDAM. NI.	
	vol. 119, no. 1-2, 1994, pages	137-146,	
	XP000960685 ISSN: 0378-1097		
	The whole document		
		,	
		-/	
	•		· ·
	•		
Y Furth	er documents are listed in the continuation of box C.	Petros (1 1	
<u> </u>		Patent rammy member	ers are listed in annex.
	egories of cited documents :	"T" later document published	after the international filing date
conside	A document defining the general state of the last which is not considered to be of particular relevance cited to understand the principle or theory underlying the		rinciple or theory underlying the
tiling da	filing date "X" document of particular relevance; the claimed invention		VPLOT CARROT be considered to
which is cited to establish the publication date of another		when the document is taken alone	
"O" documer	O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or document referring to an oral disclosure, use, exhibition or document is combined with one or more other, such document is combined with one or more other, such document is combined with one or more other, such document is combined with one or more other, such document is combined with one or more other, such document is combined with one or more other such documents.		nvolve an inventive step when the
"P" documer	other means ments, such combination being obvious to a person skilled in the art.		
	an the priority date claimed ctual completion of the international search	"&" document member of the s	
		Date of mailing of the inter	·
14	March 2001	0 2. 05, (Ui
Name and ma	ailing address of the ISA	Authorized officer	
	European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk		
	Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Alt, G	
		1	

Intern: al Application No
PCT/EP 00/05853

		PC1/EP 00/05853
C.(Continu	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
Y	STUIBLE, HP. ET AL.: "Identification and functional differentiation of two type I fatty acid synthases in Brevibacterium ammoniagenes" JOURNAL OF BACTERIOLOGY, vol. 178, no. 16, August 1996 (1996-08), pages 4787-4793, XP002162819	1-4
Υ .	See figure 2 & DATABASE EMBL AC87822 [Online] Brevibacterium ammoniagenes FAS gene, 11 June 1995 (1995-06-11) STUIBLE, H.P. ET AL.: "Identification and functional differentiation of two type I fatty acid synthases in Brevibacterium ammoniagenes" 61.5% identity in 574 bp overlap with nucleotides 6856-7423 (corresponding to nucloetides 29-592 of SEQ ID No. 1) abstract	1-4
Y	MEURER, G. ET AL.: "Molecular structure of the multifunctional fatty acid synthetase gene of Brevibacterium ammoniagenes: its sequence of catalytic domains is formally consistent with a head-to-tail fusion of the two yeast genes FAS1 and FAS2" MOL. GEN. GENET., vol. 232, 1992, pages 106-116, XP000942171 The whole document, in particular figure 1	1-4
Y	& DATABASE EMBL AC X64795 [Online] Brevibacterium ammoniagenes FAS gene, 1 February 1993 (1993-02-01) MEURER, G. ET AL.: "Molecular structure of the multifunctional fatty acid synthetase gene of Brevibacterium ammoniagenes: its sequence of catalytic domains is formally consistent with a head-to-tail fusion of the two yeast genes FAS1 and FAS2" 63.1% identity in 613bp overlap with nucleotides 600-1261 (corresponding to nucleotides 1-641 of SEQ ID No. 1) abstract	1-4

Interna II Application No PCT/EP 00/05853

C.(Continu	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	PCT/EP	90/05853
Category °			
	passages		Relevant to claim No.
Y	FERNANDES N D ET AL: "Cloning, sequencing and characterization of a fatty acid synthase-encoding gene from Mycobacterium tuberculosis var. bovis BCG" GENE, NL, ELSEVIER BIOMEDICAL PRESS. AMSTERDAM, vol. 170, no. 1, 17 April 1996 (1996-04-17), pages 95-99, XP004042878 ISSN: 0378-1119		1-4
	See figure 1 & DATABASE EMBL AC U36763 [Online] Mycobacterium bovis fatty acid synthetase gene;, 25 October 1995 (1995-10-25) FERNANDES, N.D. ET AL.: "Cloning, sequencing and characterization of a fatty acid synthase-encoding gene from Mycobacterium tuberculosis var. bovis BCG" 61.2% identity in 595 bp overlap with nucleotides 6189-6772 (corresponding to nucleotides 29-609 of SEQ ID No. 1) abstract		1-4
	BATHE, B. ET AL.: "A physical and genetic map of the Corynebacterium glutamicum ATCC13032 chromosome" MOL. GEN. GENET., vol. 252, 1996, pages 255-265, XP000942283 The whole document, in particular table 3		1
		100	
ł		Ì	
ļ			
		Ĭ	
		İ	
		ľ	
ł			
	•		
	•		
	N.		
	optinuation of second cheek (her 1999)		

International application No.

PCT/EP 00/05853

Box I	Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 1 of first sheet)				
This inte	This international search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons:				
1.	Claims Nos.: because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely:				
2.	Claims Nos.: because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically:				
3.	Claims Nos.: because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).				
Box II	Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 2 of first sheet)				
This Inte	mational Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows:				
1.	As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims.				
2.	As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee.				
3.	As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:				
4.	No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.: 1-4 (all partially)				
	Y I (mir how space))				
Remark	on Protest The additional search fees were accompanied by the applicant's protest. No protest accompanied the payment of additional search fees.				

1. Claims Nos.: 1-4 (all partially)

Polynucleotide fragment having the nucleic acid sequence of SEQ ID No. 1, expression vector containing said fragment, host cells transformed with said expression vector, method for the recombinant production of the encoded polypeptide.

2. Claims Nos.: 1-4 (all partially)

Polynucleotide fragment having the nucleic acid sequence of SEQ ID No. 2, expression vector containing said fragment, host cells transformed with said expression vector, method for the recombinant production of the encoded polypeptide.

3. Claims Nos.: 1-4 (all partially)

Polynucleotide fragment having the nucleic acid sequence of SEQ ID No. 3, expression vector containing said fragment, host cells transformed with said expression vector, method for the recombinant production of the encoded polypeptide.

4. Claims Nos.: 1-4 (all partially)

Polynucleotide fragment having the nucleic acid sequence of SEQ ID No. 4, expression vector containing said fragment, host cells transformed with said expression vector, method for the recombinant production of the encoded polypeptide.

5. Claims Nos.: 1-4 (all partially)

Polynucleotide fragment having the nucleic acid sequence of SEQ ID No. 5, expression vector containing said fragment, host cells transformed with said expression vector, method for the recombinant production of the encoded polypeptide.

6. Claims Nos.: 1-4 (all partially)

Polynucleotide fragment having the nucleic acid sequence of SEQ ID No. 6, expression vector containing said fragment, host cells transformed with said expression vector, method for the recombinant production of the encoded polypeptide.

7. Claims Nos.: 1-4 (all partially)

Polynucleotide fragment having the nucleic acid sequence of SEQ ID No. 7, expression vector containing said fragment, host cells transformed with said expression vector, method for the recombinant production of the encoded polypeptide.

8. Claims Nos.: 1-4 (all partially)

Polynucleotide fragment having the nucleic acid sequence of SEQ ID No. 8, expression vector containing said fragment, host cells transformed with said expression vector, method for the recombinant production of the encoded polypeptide.

9. Claims Nos.: 1-4 (all partially)

Polynucleotide fragment having the nucleic acid sequence of SEQ ID No. 9, expression vector containing said fragment, host cells transformed with said expression vector, method for the recombinant production of the encoded polypeptide.

10. Claims Nos.: 1-4 (all partially)

Polynucleotide fragment having the nucleic acid sequence of SEQ ID No. 10, expression vector containing said fragment, host cells transformed with said expression vector, method for the recombinant production of the encoded polypeptide.

International application No. PCT/EP 00/05853

11. Claims Nos.: 1-4 (all partially)

Polynucleotide fragment having the nucleic acid sequence of SEQ ID No. 11, expression vector containing said fragment, host cells transformed with said expression vector, method for the recombinant production of the encoded polypeptide.

Inter nales Aktenzeichen PCT/EP 00/05853

A. KLASS	FIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES C07K14/34 C12N15/63 C12N5/	10 C12P21/02	
Nach dar la	iternationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Kl	lassifikation und der IPK	
	RCHIERTE GEBIETE	assunation and det if K	
	rter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssym	bole)	
IPK 7	C12N C07K C12P		
Recherchie	rte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen,	soweit diese unter die recherchierten Gebiete	fallen
Während de	er internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank ((Name der Datenbank und evtl. verwendete	Suchbegriffe)
	·		
C. ALS WE	SENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN	- L-	
Kategorie°	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angal	be der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
Υ	LEE J -K ET AL: "NUCLEOTIDE SEC		1-4
	THE GENE ENCODING THE CORYNEBACT GLUTAMICUM MANNOSE ENZYME II AND		
	OF THE DEDUCED PROTEIN SEQUENCE"		
	FEMS MICROBIOLOGY LETTERS, AMSTER		
	Bd. 119, Nr. 1-2, 1994, Seiten 1	.37-146,	
	XP000960685 ISSN: 0378-1097		
	das gesamte Dokument		
		-/	
	·		
		İ	
			· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
	ere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu ehmen	Siehe Anhang Patentfamilie	
	Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen : ntlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert,	"T" Spätere Veröffentlichung, die nach dem oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht	worden ist und mit der
aber n	icht als besonders bedeutsam anzusehen ist	Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur Erfindung zugrundeljegenden Prinzips (zum Verständnis des der oder der ihr zugrundeliegenden
Anmel	Dokument, das jedoch erst am oder nach dem intemationalen dedatum veröffentlicht worden ist 	Theorie angegeben ist "X" Veröffentlichung von besonderer Bedeut	ung; die beanspruchte Erfindung
cabaia	"L" Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft er- kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf seinen zu lesen oder durch die oder Veröffentlichung nicht als neu oder auf		
300.00	anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit betruchtet werden "Y" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet		
ausgetuhrt) "O" Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, "O" Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und			
eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht "P" Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach			
dem be	eanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist Abschlusses der Internationalen Recherche	Absendedatum des internationalen Rec	
Datum Ges /	Programme And Automation Indian Lightich File		neroneriotis
1	4. März 2001	.0 2. 65. 01	
Name und P	ostanschrift der Internationalen Recherchenbehörde	Bevollmächtigter Bediensteter	
	Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk		
	Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Alt, G	

2

Intern: ales Aktenzeichen
PCT/EP 00/05853

0/5.	PCT/EP 00/05853		
C.(Fortsetz	rung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		
Rategorie	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommen	iden Teile	Betr. Anspruch Nr.
Y	STUIBLE, HP. ET AL.: "Identification and functional differentiation of two type I fatty acid synthases in Brevibacterium ammoniagenes" JOURNAL OF BACTERIOLOGY, Bd. 178, Nr. 16, August 1996 (1996-08), Seiten 4787-4793, XP002162819		1-4
Y	siehe Figur 2 & DATABASE EMBL AC87822 [Online] Brevibacterium ammoniagenes FAS gene, 11. Juni 1995 (1995-06-11) STUIBLE, H.P. ET AL.: "Identification and functional differentiation of two type I fatty acid synthases in Brevibacterium ammoniagenes" 61.5% identity in 574 bp overlap with nucleotides 6856-7423 (corresponding to nucloetides 29-592 of SEQ ID No. 1) Zusammenfassung		1-4
Y	MEURER, G. ET AL.: "Molecular structure of the multifunctional fatty acid synthetase gene of Brevibacterium ammoniagenes: its sequence of catalytic domains is formally consistent with a head-to-tail fusion of the two yeast genes FAS1 and FAS2" MOL. GEN. GENET., Bd. 232, 1992, Seiten 106-116, XP000942171 das gesamte Dokument, besonders aber Figur		1-4
	1 & DATABASE EMBL AC X64795 [Online] Brevibacterium ammoniagenes FAS gene, 1. Februar 1993 (1993-02-01) MEURER, G. ET AL.: "Molecular structure of the multifunctional fatty acid synthetase gene of Brevibacterium ammoniagenes: its sequence of catalytic domains is formally consistent with a head-to-tail fusion of the two yeast genes FAS1 and FAS2" 63.1% identity in 613bp overlap with nucleotides 600-1261 (corresponding to nucleotides 1-641 of SEQ ID No. 1) Zusammenfassung		1-4

Interna ales Aktenzeichen
PCT/EP 00/05853

		101711	00/05853	
C.(Fortsetz	ung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		
Kategorie°	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht komme	enden Teile	Betr. Anspruch Nr.	
Y	FERNANDES N D ET AL: "Cloning, sequencing and characterization of a fatty acid synthase-encoding gene from Mycobacterium tuberculosis var. bovis BCG" GENE,NL,ELSEVIER BIOMEDICAL PRESS. AMSTERDAM, Bd. 170, Nr. 1, 17. April 1996 (1996-04-17), Seiten 95-99, XP004042878 ISSN: 0378-1119		1-4	
Y	siehe Figur 1 & DATABASE EMBL AC U36763 [Online] Mycobacterium bovis fatty acid synthetase gene;, 25. Oktober 1995 (1995-10-25) FERNANDES, N.D. ET AL.: "Cloning, sequencing and characterization of a fatty acid synthase-encoding gene from Mycobacterium tuberculosis var. bovis BCG" 61.2% identity in 595 bp overlap with nucleotides 6189-6772 (corresponding to nucleotides 29-609 of SEQ ID No. 1) Zusammenfassung		1-4	
Α	BATHE, B. ET AL.: "A physical and genetic map of the Corynebacterium glutamicum ATCC13032 chromosome" MOL. GEN. GENET., Bd. 252, 1996, Seiten 255-265, XP000942283 das gesamte Dokument, besonders aber Tabelle 3			

Internationales Aktenzeichen PCT/EP 00/05853

Feld I Bemerkungen zu den Ansprüchen, die sich als nicht recherchierbar erwiesen haben (Fortsetzung von Punkt 2 auf Blatt
, orestand to the date of the
Gernäß Artikel 17(2)a) wurde aus folgenden Gründen für bestimmte Ansprüche kein Recherchenbericht erstellt:
Ansprüche Nr. weil sie sich auf Gegenstände beziehen, zu deren Recherche die Behörde nicht verpflichtet ist, nämlich
2. Ansprüche Nr. weil sie sich auf Teile der internationalen Anmeldung beziehen, die den vorgeschriebenen Anforderungen so wenig entsprechen, daß eine sinnvolle internationale Recherche nicht durchgeführt werden kann, nämlich
3. Ansprüche Nr. weil es sich dabei um abhängige Ansprüche handelt, die nicht entsprechend Satz 2 und 3 der Regel 6.4 a) abgefaßt sind.
Feld II Bemerkungen bei mangelnder Einheitlichkeit der Erfindung (Fortsetzung von Punkt 3 auf Blatt 1)
Die internationale Recherchenbehörde hat festgestellt, daß diese internationale Anmeldung mehrere Erfindungen enthält:
Da der Anmelder alle erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstreckt sich dieser internationale Recherchenbericht auf alle recherchierbaren Ansprüche.
2. Da für alle recherchierbaren Ansprüche die Recherche ohne einen Arbeitsaufwand durchgeführt werden konnte, der eine zusätzliche Recherchengebühr gerechtfertigt hätte, hat die Behörde nicht zur Zahlung einer solchen Gebühr aufgefordert.
Da der Anmelder nur einige der erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstreckt sich dieser internationale Recherchenbericht nur auf die Ansprüche, für die Gebühren entrichtet worden sind, nämlich auf die Ansprüche Nr.
Der Anmelder hat die erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren nicht rechtzeitig entrichtet. Der internationale Recherchenbericht beschränkt sich daher auf die in den Ansprüchen zuerst erwähnte Erfindung; diese ist in folgenden Ansprüchen erfaßt: 1-4 (alle teilweise)
Bemerkungen hinsichtlich eines Widerspruchs Die zusätzlichen Gebühren wurden vom Anmelder unter Widerspruch gezahlt. Die Zahlung zusätzlicher Recherchengebühren erfolgte ohne Widerspruch.

WEITERE ANGABEN

PCT/ISA/ 210

1. Ansprüche: 1-4 (alle teilweise)

Polynukleotidfragment mit der Nukleinsäuresequenz von SEQ ID No. 1, Expressionsvektor, der das Fragment enthält, mit dem Expressionsvektor transformierte Wirtszellen, Methode zur rekombinanten Herstellung des kodierten Polypeptides

2. Ansprüche: 1-4 (alle teilweise)

Polynukleotidfragment mit der Nukleinsäuresequenz von SEQ ID No. 2, Expressionsvektor, der das Fragment enthält, mit dem Expressionsvektor transformierte Wirtszellen, Methode zur rekombinanten Herstellung des kodierten Polypeptides

3. Ansprüche: 1-4 (alle teilweise)

Polynukleotidfragment mit der Nukleinsäuresequenz von SEQ ID No. 3, Expressionsvektor, der das Fragment enthält, mit dem Expressionsvektor transformierte Wirtszellen, Methode zur rekombinanten Herstellung des kodierten Polypeptides

4. Ansprüche: 1-4 (alle teilweise)

Polynukleotidfragment mit der Nukleinsäuresequenz von SEQ ID No. 4, Expressionsvektor, der das Fragment enthält, mit dem Expressionsvektor transformierte Wirtszellen, Methode zur rekombinanten Herstellung des kodierten Polypeptides

5. Ansprüche: 1-4 (alle teilweise)

Polynukleotidfragment mit der Nukleinsäuresequenz von SEQ ID No. 5, Expressionsvektor, der das Fragment enthält, mit dem Expressionsvektor transformierte Wirtszellen, Methode zur rekombinanten Herstellung des kodierten Polypeptides

6. Ansprüche: 1-4 (alle teilweise)

Polynukleotidfragment mit der Nukleinsäuresequenz von SEQ ID No. 6, Expressionsvektor, der das Fragment enthält, mit dem Expressionsvektor transformierte Wirtszellen, Methode zur rekombinanten Herstellung des kodierten Polypeptides

7. Ansprüche: 1-4 (alle teilweise)

Polynukleotidfragment mit der Nukleinsäuresequenz von SEQ ID No. 7, Expressionsvektor, der das Fragment enthält, mit dem Expressionsvektor transformierte Wirtszellen, Methode zur rekombinanten Herstellung des kodierten Polypeptides

PCT/ISA/ 210

8. Ansprüche: 1-4 (alle teilweise)

Polynukleotidfragment mit der Nukleinsäuresequenz von SEQ ID No. 8, Expressionsvektor, der das Fragment enthält, mit dem Expressionsvektor transformierte Wirtszellen, Methode zur rekombinanten Herstellung des kodierten Polypeptides

9. Ansprüche: 1-4 (alle teilweise)

Polynukleotidfragment mit der Nukleinsäuresequenz von SEQ ID No. 9, Expressionsvektor, der das Fragment enthält, mit dem Expressionsvektor transformierte Wirtszellen, Methode zur rekombinanten Herstellung des kodierten Polypeptides

10. Ansprüche: 1-4 (alle teilweise)

Polynukleotidfragment mit der Nukleinsäuresequenz von SEQ ID No. 10, Expressionsvektor, der das Fragment enthält, mit dem Expressionsvektor transformierte Wirtszellen, Methode zur rekombinanten Herstellung des kodierten Polypeptides

11. Ansprüche: 1-4 (alle teilweise)

Polynukleotidfragment mit der Nukleinsäuresequenz von SEQ ID No. 11, Expressionsvektor, der das Fragment enthält, mit dem Expressionsvektor transformierte Wirtszellen, Methode zur rekombinanten Herstellung des kodierten Polypeptides